CZ.



#### ⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

## ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

昭62 - 142112

MInt Cl.4

郊代 理 人

證別記号

弁理士 小島 隆司

庁内整理番号

@公開 昭和62年(1987)6月25日

A 61 K 9/70

V-6742~4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

口腔用滯留型基剤 60発明の名称

> の特 頭 昭60-280697

頭 昭60(1985)12月13日 田田

東京都杉並区上井草1-26-12 砂発 明 考 楄 憲 夫 **砂発明者** 富士夫 東京都台東区今戸2-26-6,509 小 野 臣 幸 東京都新宿区新宿6-15-6 矢 那 瀬 母発 明 者 東京都基飾区立石7-19-9 、裕 子 四発 明 者 伊東 東京都墨田区本所1丁目3番7号 の出 随 人 ライオン株式会社

> 夠 4

1. 発明の名称

口腔用语图型透剂

#### 2. 特許請求の範囲

- 1. 低級アルコールに可能で水に不思もしくは 厳密の遺誕生高分子物質と粘着付与倒船とをナル コール密列に落架して放伏又はペースト状に形成 したととを特徴とする粘着性被換形反可能な口腔 用带容数器刻。
- 2. 透腹性高分子物質がエチルセルロース又は ポリ酢酸ピニルである特許請求の範囲無1 項記収 の延削。
- 3. 粘着性付与樹脂がロジン系樹脂もしくはも ラック芸術服文はとれ心の精楽体である特許請求 の総曲以1項又はあ2項記収の延利。
- 3. 筅 努 の 詳 糊 な 訳 男

#### **産茲上の利用分野**

本発明は、口腔内に適用した場合に、贮製に上 り粘光性の破断を形成し、極軟で跳されることを く及時間に貫って弱突に思路に精留する口軽用荷 督型基列に関するものである。

#### 従来の技術

従来、口腔内に薬剤を滞留させる基剤としては、 下記のものが公知である。

- ① プラスチベース代 CMC Na を分散させた基
- ② アラスチャースにポリアクリルは塩を分散 させた基別。

**幹期51-38412, 特開53-86011** 

ポリアクリル傲又はその塩とヒドロキシブ ロピルセルロースを混合した疑烈。

**特開54-431320,存開54-431321,特開55-62012** 

③ スポング状高分子以(オーラルパンド)。

実開55-92334 、特朗55-83715 、特別55-84166

**将网55-84167 、将朝55-83709 、将尉55-83710** 

**特開 56~18912 .特開 56~68608 .特期 58~2137**09

特別59-48409 . 得別59-186913 . 符開60・215622

#### 発明が解決しよりとする問題点

しかし、とれらの観剤は、滞留時間が比較的短 い上、口腔の狭い部位、例えば歯側、個周ボケッ





特開町62-142112(2)

トなどに適用し難く、また使用に誤して途和感が あるなどの問題がある。このため、とのような欠 点のない口圧用滞骨型蓋剤が望まれていた。

本
新明は、上記要位に応えるためになされたもので、口腔内に適用した際に被異を形成して息部に容易に避免し、

高者を受けて、飲食、会話をどの通常の行動に関しても制度せず、また異物のがなく、使用感に使れ、しかも強物を含有させた場合に薬物の組織への放出が長時間に亘って神秘する新しいタイプの口腔用滞留型基剤を提供することを目的とする。

#### 問題点を解決するための手段及び作用

本発明者もは、上記目的を選成するため、鋭意工夫を積み重ねた結果、 体級 アルコールに 可形 な と で 放 で 水に 不符もしくは 離 形 む した アルコール 性 の 散 和 な と で の で の と で に と り 、 適用 した と を 版 に と って 非 常 に 滞 倒住 の よ い 粘 男性 の な の な に で の な が か ま 的 に 速 成 で さ れ し た 目 的 が か 果 的 に 速 成 さ れ

ルに可溶で水に不溶又は難溶の造験性高分子物質と粘射付多数を配合したアルコール取剤又はペースト剤とすることにより酸与されるものであり、造験性弱分子物質単独、粘着付与質単独では十分な研究性が得られず、本発明の自的が造成し得ないものである。

以下、本発明につき更に詳しく説明する。

本発明に使用される造態性高分子物質としては、低級アルコールに可能で水に不満もしくは水に無能な高分子物質であればいずれのものでも使用できるが、特にエテルセルロース、 まり酢浸 ビニル、研数セルロースなどが好ましい。

とれら高分子物質としては必ずしも制限されないが、エテルセルロースの総合はエトキシ結合有盤 4 5 ~ 5 0 %、 粘度 4 ~ 200 ep (トルエン:エダノール = 8 0 : 2 0 ( 章昼比)の解核にエテルセルロースを 5 % 頑硬で容解したものの粘度・2 5 ℃)、 特にエトキシ 競 4 7.6 ~ 4 9.5 %、 粘度 1 0 ~ 100 ep のものが好ましい。また、ポリ酢酸ビニルの場合は重合度 2 0 0 ~ 2000、粘配

るととを知見し、本張明に到達した。

従って、不知明は、低級アルコールに可形で水に不同もしくは類群の法族性高分子物質と粘地付与樹間とモアルコール配列に溶解して敵状又はペースト状に形成したととを特徴とする粘着性被災形成可能を口腔用潜棄型蓋剤を提供するものである。

本発明で提供される部門の部が接触に移動に経着し、その息部に容易に接着しる。とからの影響に発生したのの動物に対したのの動物に対したのの動物に対したのの動物に対したののの動物に対したのののでは、一次では、一次のでは、一次では、一次のでは、一次のでは、一次では、一次では、一次では、一次では、一次では、一次では、一次で

本発射の基剤のこれらの特徴は、低級アルコー

1000~30000 cp (メダノールに 5 0 が砂度で溶解したものの粘度, 2 6 で)、特に重合度 800~1500、粘度7000~20000 cp のものか好せしい。

なか、これ6の高分子物質はその120を単独で 用いてもよく、2位以上を併用するようにしても よい。

造験性高分子物質の配合量は、高分子物質の程 類、宣合度、使用目的等により異なるが、添別全体の 0.5~50%(重度が、以下特配したい限り 同じ)が好ましく、更に好ましくは 1~30%で ある。

さた、粘着付与側間は、低級エタノールに可応で、配合する違謀性高分子物質と相応性の良いものであればいずれのものでも良いが、特にロジン系樹脂、セラック系樹脂又はこれらの誘導体が好ましい。ロジン系樹脂、ロジン持導体としてはガムロジン・カック系樹脂としては、セラック、ある。また、セラック系樹脂としては、セラック、

特別昭62-142112(3)

、自己透明セラックなどがある。なか、本発明だか いてはとれらの「祖又は2世以上を使用すること ができる。

本発明の書剤は、上述した造誕生為分子物質と 粘筋付与倒脂とモアルコール性放射又はペースト とするか、との場合アルコール 密剤としてはエタ ノール、インプロペノール等が好過に用いら生 また、本発明特別には、とれらのアルコール 解 に如えて、登誕性高分子物質、粕増付与樹脂のア ルコールへの溶解を妨げない戦闘で水を配合して も逆支えない。

更に、本希明茲列には前尼庇分に加え、他の道 でな歴分を配合できる。例えば、口腔内で形成される指滑性被翼に柔軟性を与えるため、植物油、

フェナン、ペンタナシン、メピリソールなど、

- ② ステロイド系消炎剤 0.002~0.2 % ハイドロコーナソン、アレヤニソロン、アキサメサソン、トリアムシノロンアセトニド、フルオシノロンアセトニド、酢酸ヒヤロコルチソン、酢酸ブレドニソロン、メチルアレドニソロン、酢酸アキサメタソン、ベタメタソン、苦草酸ペタノタゾン、フルオロメソロン、アロピオン酸ペクロメタソンなど、
- ③ 抗ヒスタミン剤: 0.1~2系 塩酸ソフェンヒドラミン、サリチル酸ソフェン ヒドラミン、ヴフェンヒドラミン、塩酸クロル フェニラミン、マレイン酸タロルフェニラミン、 クロルフェニラミン、塩酸イソチペンジル、塩 取トリベレナミン、塩酸デロメタジン、塩酸メトジョジンなど。
- ③ 局所解酔剤: 0.05~2%塩(皮ジアカイン、ジアカイン、塩酸リドカイン、リドカイン、ペンジカイン、チー・カイン、塩(皮)・カイン、塩(皮)・ロー

· la

脂肪族アルコール、脂肪酸、アマイド類、エステル盤などの可阻剤を配合することができる。

また、本発明基別には、英物を配合するととが 有効であり、本発明基別によって形成される結婚 性被異は配合された悪物を長時間に亙って徐々に 放出するため、英物の効果が長時間神伝する。延 物としては、使用目的等により適宜基定されるが、 例示すると

プロカイン、塩酸オキシプロカイン、メピバカイン、塩酸コカイン、塩酸ピペロカインなど、

- ⑤ 投資情報期: 0.01~10多 チメロサール、フェノール、チモール、塩化ペンザルコニウム、溴化ペンセトニウム、クロルヘキンジン、ポンピドンコード、セチルピリンニウェクロライド、オイゲノール、塩化ペンペトニウム、臭化セチルトリメテルアンモニウムなど。
- ⑥ 血管収縮剤: 0.05~15 硝酸ナファゾリン、塩酸テトラハイドロゾリン、 塩酸オキシメタブリン、塩酸フェニレクリン、 塩酸トラマブリンなど。
- ⑦ 止血剤: 0.05~15 トロンピン、フィトナジオン、保銀プロダミン、 ェーブミノカプロン酸、トラネキサム酸、カルペプクロム。カルペプクロムスルホン酸ナトリウム、ルチン、ヘスペリジン、ノスカノールなど、
- 图 化学数法剂: 0.05~1★



スルファミン、スルファチアゾール、スルファ グアジン、ホモスルファミン、スルファイッキ サプール、スルファインミジン、スルファメナ ゾール、スルファメトキンピリメジン、スルフ ァイソメゾール、スルファモノメトキシン、ス ルファグメトキシン、スルファフェナゾール、 スルファメトピラジン、ニトロフラブン、タア ノフラジンをと、

が挙げられる。なか、薬物の配合並は上記の通り その徴類により理宜規定されるが、一般的には基 別全体の 0.001 ~ 2 0 %、際に 0.00 8~1 0 %と するととができる。との場合、基別から薬物の故 出性をコントロールする自的で各種の界面活性剤、 オイル類、水溶性高分子物質、多個アルコール類 を配合するととができる。

本発明の基別に、口腔内の急部に前下、塗布などの選を手段で適用するととによって使用するものであるが、本語明基別は、低級アルコールに可容で水に不溶もしくは製剤の造製性高分子物質と粘焼付与供配とを含有するアルコール性の被別又

示す。また、下配の例にかいて、粘重はトルエン 8 0 度量が:エタノール 2 0 重量がの 5 が存在に かける 2 5 でのときの値である。

[突験例1]ヒトの前牙を用いた飛盤性実験

上上の白農に銀科用のドリルで極多四の穴をあけ、人工的にう隔を作成した。とのう底に下配処方の散剤(本語明晶 A · 比較品 B · C )を 1 箱(約30 秒) 終下した。 次に、この世牙を人工総 被を入れた 5 0 単の速沈 管に入れて水平にして扱 做し、う馬から試料が併失するまでの時間を構定した。結果を 第1 妻に示す。

#### 本発明品(A)

エチルセルロース (45ep)	5, 0 %
ガムロジン	25,0 .
ヒマシ油	120.
<b>销</b> 番水	5.0 -
エタノール	5 3.0 /
	1000

各灰分をエタノールに形かし、粘性の液を得る。

# **特開昭62-142112 (4)**

はペースと性所であるため、口腔内への適用によりなが、口腔内への適用によるを変したが、変したが、変したが、変したが、変したが、変したが、変したが、できる。となりはなっては、できるとなりは、ピンセットなどのに自然に到れる。また、経時的に自然に到れる。

#### 発明の効果

本発明の口腔用機密型搭別によれば、口腔内の 狭い部位に対しても簡単に投与でき、使用性が低 れていると共に、粘着性で海留性に使れ、しから 途和感がなく、口腔内運動も自由で、使用はの 好な被膜を形成でき、従って本発明器別は口腔内 趣能の保験、実物の安定した特殊的な放出、突効 の特殊化のために有効に使用されるものである。

次に実験例を示し、本発明の効果を具体的に収 明する。なか、下記の例にかいて、まばは低まる

#### 比較品(B)

エチルセルロース	(45 ep)	5.0 %
ヒマシ油		1 2.0 -
符製水		5.0 •
エタノール		7 8.0 4
	10	1000

各成分をエタノールに溶かし、粘性の放を得る。 比較品(C)

ガムロジン	2 5.0 %
ヒマシ油	1 2.0
<b>邓</b> 惠水	5.0 4
エタノール	\$ 8.0 a
	100.0-

各畝分をエタノールに啓かし、粘性の放を得る。

原工技

	1	2	3	4	5	6	7	平均
本発射品人	320	280	310	270	300	420	340	326
比 歌 · B	10	30	60	0	140	30	50	46
• ¢	30	40	50	20	120	30	60	50

(单位:分)

٠;



本名明品(A) は治験性高分子物質だけを配合した 比較品(B) 、粘管付与部だけを配合した比較品(C) よ りもはるかに長い池留時間を示した。

たか、本発明品以及び比較品(B)はその適用により被調を形成したが、比較品(C)は改立額を作らず、 粘着性の心状的状物を形成した。

【 英級例 2 】ハムスター類殺粘挺を用いた帝留生 実験

ハムスター規数粘膜を切り取り、直径15mの プム級に固定し、粘膜器面を調した後、鉄面に下 影如方のペーニト朔(本発明はD・比較品D・P) を塗布した。との鉄面に一定はの人工幅ををスプ レーした後、人工整成の人ったピーカー内に固定 し・ピーカー内を一定の速度で機伴し、粘膜袋関 から試料が消失する時間を固定した。結果を第2 扱行示す。

#### 本名明品四

エテルセルロー	· × (100 cp)	3.0 ≉
•	(45 cp)	1 0.0 #
ガムロシン		2 4.0

各政分をエタノールに潜かし、ペースト状とす A.

#### \*日甘 HPC (L) [日本賈連聯製]

年 2 売

	1	2	3	4	5	6	7	平均
本発明	480 以上	480 以上	360	420	480 以上	890	300	416
(E)	30	240	120	0	0	180	60	90
比較品 (F)	60	90	180	240	210	30	90	128

(単位:分)

本光明品四は、遠談性高分子物質だけの比較品 、 水配性の逸談性高分子物質と粘着付与如を配 合した比較品四よりもはるかに長い滞留性を示し た。

なか、上記の契頼において、追旋性高分子物質をポリ酢酸ビニルに変えても阿保の結果が得られた。

「決験例3)ia vitro での模物放出実験 実験例1で用いた本強明品Wに塩酸シブカイン

## 特開昭62-142112(5)

材整水 5.0 ·
-----------

各皮分をエクノールに溶かし、ペーストとする。 比較品回

エテルモルロニス	(100 cp)		4. 0	76
•	( 45 cp)	1	u. 0	•
ヒッシ油		1	0. 0	•
精囊水			5. 0	•
= 8 1 - N		7	1. 0	•
	3	0	Q. Q	•

各成分をエタノールに格かし、ペーストとする。 比較品例

	1	٥	ŭ.	0	,
エタノール		5	5.	ø	•
特显水			5.	0	•
ヒマシ値			5.	0	•
ガムロシン ご		2	O.	0	•
ヒドロキシブロピルセルロースキ		1	5.	0	∌

0.5 手を配合した製剤を用い、 in vitro での契物 放出実験を行なった。

実験は、水100%を入れたビーカー内に一足 面限になるように前記監剤29を腐下し、一足時 関係に水中の塩酸シアカイン低を足量することに より行をった。

放果を図頭に示す。

図面の結果から明らかなように、短限シアカインは30分から6時間にかけて一定速型で放出されており、使ってとのことから本発明の基列が口腔内において運動の効果を長時間に直って持続させる6のであるととが認められた。

以下、実施例を示すが、本発明は下記の災略例に制限されるものではない。

#### ( 癸烯州 1 )

エテルセルロッス (100op)		3. 0 %
ガムロジン	1	5. 0 -
ヒャシ油		3. Q •
<b>猜製水</b>		S. 0 •
堪限 ジアカイン		0. 5



〔吳始何3〕

# 特別昭62-142112(6)

# ± 9 / − N 7 3. 5 €

各々をエタノールにとかして反対を得る。

この製剤は、角牙に投与した時、り高に長時間 摂着するため、持続性の情痛素として使用される。 (実施例2)

ポリ酢酸ピニル (ザタノール)*			5. 0	#
β - グリチルレチン臓			0, 3	4
グルコン酸クロルヘキシリン酸 (20多 水 郡 桜 )			0. 8	•
精雌水		8	0. 0	
<b>エタノール</b>		5	<b>a</b> . 9	,
不均化ロジン (ヘリチックSX )**		1	0. 0	•
	1	0	0. 0	,

各々とエタノールに移かし、放剤を得る。 この設剤は、歯臓ポケットに施下し、歯槽返帰 及び歯内炎の症状の緩和に用いられる。

\* 切気化学工施御数

\*\* 经摩化成四契

塩酸ジブカイン			0.	. 5	<b>4</b>
ターグリチルレチン酸			Q.	8	•
ヒマシ油			2.	0	•
<b>帮整水</b>		1	0.	0	,
エタノール		7	4.	1	,
	,	_	_	_	_

各成分をエタノールに終かし、複割を得る。 との契制は、口腔内の傷に関下又はスプレーして鎮痛、数医などの目的で用いられる。 4.図過の歯単な説明

図面は塩酸ジガカインを配合した本発明基剤か ちの塩酸ジアカインの水中への経時的な放出率を 示すタラフである。

> 出離人 ライオン株式会社 代羽人 弁珥士 小島篠町

		1 0 0.0	
エタノール		5 2 1 9 5	<b>5</b>
符製水		5. 0	
グルコン酸クロハ ( 2	ハキシジン (0 多水彩板)	U. 8 🕏	
トリアムシノロン	プセトニア	0.005	96
ヒマシ伯		1 0.0	
水節ロジン (ハイペール) ***		2 0.0	
•	(10ep)	1 0,0 .	
エチルセルロ	ース (100ep)	2.0 \$	ı

各成分をエタノールに掲かし、ペーストを得る。 本製剤は、離治性の口内炎、アクタ性口内炎、 舌炎など口腔粘膜の炎症性疾息に臨布剤として用 いちれる。

\*\*\* 凯川化学学科

#### [夹放例4]

エチルセルロース (45cp)		3.	0	4
t 5 , 0	1	0.	0	,
セチルビリジニウムクロライン		'n	1	,

